

#### IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicants: Wen-Chung CHU, et al.

**Examiner:** 

Unassigned

Serial No.:

10/659,589

Group Art Unit: Unassigned

Filed:

**September 10, 2003** 

Docket:

17021

For:

**AROMATIC DIAMINE** 

Dated:

October 28, 2003

DERIVATIVES, THE PREPARATION THEREOF, AND ALIGNMENT FILM MATERIALS CONTAINING SAME FOR LIQUID CRYSTAL DISPLAY CELL

Commissioner for Patents P. O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

#### **CLAIM OF PRIORITY**

Sir:

Applicants in the above-identified application hereby claim the right of priority in connection with Title 35 U.S.C. §119 and in support thereof, herewith submit a certified copy of Republic of China Patent Application No. 091120720, filed on September 11, 2002.

Respectfully submitted,

Marvin Bressler, Registration No. 25,132

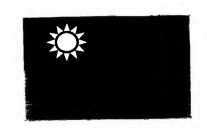
Scully, Scott, Murphy & Presser 400 Garden City Plaza Garden City, New York 11530 (516) 742-4343

#### CERTIFICATE OF MAILING UNDER 37 C.F.R. §1.8(a)

I hereby certify that this correspondence is being deposited with the United States Postal Service as first class mail in an envelope addressed to: Commissioner For Patents, P.O. Box 1450, Alexandria, VA 22313-1450 on October 28, 2003.

Dated: October 28, 2003

Marvin Bressler



# 中華民國經濟部智慧財產局

INTELLECTUAL PROPERTY OFFICE MINISTRY OF ECONOMIC AFFAIRS REPUBLIC OF CHINA

茲證明所附文件,係本局存檔中原申請案的副本,正確無訛, 其申請資料如下:

This is to certify that annexed is a true copy from the records of this office of the application as originally filed which is identified hereunder:

申 請 日: 西元 2002 年 09 月 11 日

Application Date

申 請 案 號: 091120720

Application No.

申 請 人: 長興化學工業股份有限公司

Applicant(s)

局 長 Director General



發文日期: 西元\_2003 年 \_ 3 \_ 月 \_25 \_ 日

Issue Date

發文字號: 09220292030

Serial No.

A4 C4

Nº:

## (以上各欄由本局塡註)

(以上各欄田本句與註)										
	發新	明專利說明書								
一、發明 名稱 新 <b>刑</b> 名稱	中文	芳香族二胺衍生物、其製法及含彼之液晶顯示器元件 配向膜材料								
新型石碑	英文	AROMATIC DIAMINE DERIVATIVES, THE PREPARATION THEREOF AND ALIGNMENT FILM MATERIALS CONTAINING SAME FOR LIQUID CRYSTAL DISPLAY CELL								
二、發明人	姓名	1.朱 文 崇 WEN-CHUNG CHU 2.葉 時 傑 SHIH-CHIEH YEH 3.張 家 文 CHIA-WEN CHANG								
	選 籍	均中華民國 R.O.C.								
	住、居所	1.高雄縣橋頭鄉美德街186號 NO. 186, MEIDE ST., CHIAUTOU SHIANG, KAOHSIUNG COUNTY, TAIWAN, R.O.C. 2.高雄縣燕巢鄉西燕村中竹路10號之3號 NO. 10-3, JUNGJU RD., YANCHAU SHIANG, KAOHSIUNG COUNTY, TAIWAN, R.O.C. 3.台中市陝西七街25號 NO. 25, SHANSHI 7TH ST., TAICHUNG CITY, TAIWAN, R.O.C								
性 名 長興化學工業股份有限公司 ETERNAL CHEMICAL CO., LTD.										
三、申請人	選 籍	中華民國 R.O.C.								
	住、居所(事務所)	高雄市三民區建工路五七八號 578, CHIEN KUNG RD., KAOHSIUNG, TAIWAN, R.O.C.								
	代表人姓 名	楊文雄 WEN-HSIUNG YANG								
		-1-								

四、中文發明摘要(發明之名稱:芳香族二胺衍生物、其製法及含彼之液晶顯示器元件配向膜材料

本發明中揭示一種新穎之芳香族二胺衍生物及其製法。本發明之二胺衍生物可用於習知四羧酸與二胺聚合反應中,形成新穎之聚醯胺酸酸。此聚醯胺酸經高溫烘烤,而閉環形成聚醯亞胺,其可作為液晶顯示器元件之配向膜材料,並具有良好的配向性和穩定性,並有提高預定傾斜配向角(預傾角)的效果。

英文發明摘要(發明之名稱: Aromatic Diamine Derivatives, the Preparation
Thereof and Alignment Film Materials
Containing Same for Liquid Crystal Display Cell

New aromatic diamine derivatives and the preparation thereof are disclosed in this invention. The inventive diamine derivatives can be added to conventional polymerization reactions of tetracarboxylic acids and diamines to form new polyamic acids. After high-temperature baking, the polyamic acids are cyclized to form polyimides. These polyimides can be used as alignment materials for liquid crystal display cell and have good alignment property and stability, and are effective in promoting pre-tilt angle.

A6 B6

本案	J	4	•
平采	u	lal	٠

國(地區) 申請專利,申請日期:

案號:

,□有 □無主張優先權

本案在向中華民國申請專利之前未曾向其他任何國家申請專利。

有關微生物已寄存於:

寄存日期:

, 寄存號碼:

## 五、發明説明(1)

#### 發明背景

發明領域

本發明係關於一種新穎芳香族二胺單體衍生物,及含此二胺單體衍生物之液晶顯示器配向膜材料,此材料具有可讓於基板中之液晶分子具有穩定的高傾斜角效果。

先前技術說明

液晶顯示器為利用液晶光電變化之顯示器,其具有體積小、重量輕、低電力消耗與顯示品質佳等吸引人之優點,近年來已成為平面顯示器主流。

目前工業界有兩種典型的配向膜製備方法。第一種方法,係藉由蒸氣沉積將無機物質製成

## 五、發明説明(2)

無機膜,如將二氧化矽傾斜蒸鍍於基板而形成薄膜,液晶分子在蒸鍍方向被配向,雖然由此方法可獲得均勻之配向,此方法較不具工業效益。

裝

訂

線

因產品應用不同,配向膜材料可區分應用於扭曲向列(TN)型、超扭曲向列(STN)型與薄膜電晶體(TFT)型液晶顯示器用。配向膜除需具備配向性與良好塗佈性質外,預傾角亦是一項重要性質。目前在文獻上有許多方法可以控制預傾角,例聚十十十分,其利用砂氧烷的量來於分子材料為配向膜材料,其利用砂氧烷的量來控制預傾角的角度,但其所揭示之材料僅適用較於預視角超扭曲向列型及薄膜電晶體型液晶顯示器。日本專利 05313169-A 以聚醯胺酸溶液 開環成

## 五、發明説明(3)

聚醯亞胺的程度來控制配向膜,但僅可適用於高預傾角。日本專利 07287235-A 揭示使用終端具有直鏈型烷基結構之聚醯胺及具有脂族四羧結構之聚醯胺及具有脂族四羧結構之聚醯胺酸的膜成份,其可增加預傾角度,不過其僅可適用於超扭曲向列型液晶顯示器。

此外,摩擦聚醯亞胺樹脂所得的傾角通常約 1 ~ 3°, 難以獲得高預傾角。為解決此問題,日本未審理專利公告 142099/1987 提出一種液晶配向膜, 其包括長鏈烷胺及聚醯亞胺樹脂之反應 物, 因為導入長鏈烷基, 故可增加預傾角之厚度 切, 因為導入長鏈烷基, 故可增加預傾角之增進 人 量受限,所以預傾角之增進有限,又日本公開特許公報(特開平 9-278724/1997)中曾提出一含碳直鏈烷基的環已烷基旁鏈(side-chain)的聚醯亞胺配向膜樹脂,雖其可以較廣泛的控制預傾角,但此方法的缺點為二胺單體的製備成本過於昂貴。

裝

線

為解決上述的缺點,本案發明者經廣泛研究,發現一種新穎芳香族二胺單體衍生物,其可應用於配向膜中,達成了良好的配向性,且具有穩定的高傾斜角性質。

## 發明 概述

## 五、發明説明(4)

本發明之一目的係提供一種新穎芳香族二胺單體衍生物。

本發明之另一目的係提供製備該芳香族二胺單體衍生物之方法。

本發明又一目的係提供一種含有該芳香族二胺單體衍生物之液晶顯示器配向膜材料。

## 發明詳細說明

本發明所揭示之芳香族二胺單體衍生物,其結構如式(I):

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_5$ 
 $R_5$ 
 $R_6$ 

訂

其中:

R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>5</sub>或 R<sub>6</sub>各獨立為氫或一價有機官能基;及

 $R_4$  為  $C_4$ - $C_{20}$  烷基、 $CO_2R_7$ 、 $CONR_7$  或  $(CH_2)nCF_3$ ,其中 n 為 1-5 之整數,且  $R_7$  為  $C_4$ - $C_{20}$  烷基。

上述之式(I)化合物中,較佳者為其中  $R_1$ 、  $R_2$ 、  $R_3$ 、  $R_5$ 或  $R_6$ 各獨立為  $C_1$ -  $C_5$ 烷基及  $R_4$ 為  $C_4$ -  $C_{20}$ 烷基,且胺基基圈之位置係在所在苯環上之 2-位及 4-

## 五、發明説明(5)

位者。根據本發明之較佳具體實施例,式(I)化合物可為 1-[4-(2,4-二胺基苯氧基)苯氧基]辛烷及1-[4-(2,4-二胺基苯氧基)苯氧基]十二烷。

本發明之式(I)之芳香族二胺單體衍生物,一般可由下列步驟合成而得:

$$R_1$$
  $R_2$   $R_3$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_5$   $R_5$ 

訂

因此,本發明另揭示製備具有式(I)之芳香族二胺單體衍生物之方法,該方法包括下列步驟:

(a)於鹼及有機溶劑存在下,將式(II)之二硝基 苯化物

## 五、發明説明(6)

$$O_2N$$
 $NO_2$ 
 $X$ 
 $\sharp$  (II)

與式(III)之氫醌化合物反應,

OH 
$$R_2$$
 式 (III)  $R_3$  OH OH

得到式(IV)之化合物;

$$\begin{array}{c|c}
O_2N & NO_2 \\
\hline
R_1 & O \\
\hline
R_2 & R_6 & \not\subset (IV)
\end{array}$$
OH

(b)將式(IV)化合物與鹵化物 R<sub>4</sub>X,於鹼及有機溶液存在下進行反應,得到式(V)化合物,

$$O_2N$$
 $O_2$ 
 $O_2N$ 
 $O_2$ 
 $O_3$ 
 $O_4$ 
 $O_4$ 
 $O_5$ 
 $O_6$ 
 $O_8$ 
 $O_8$ 

(c)将式(V)化合物進行氫化反應,得到式(I)化

## 五、發明説明(7)

合 物

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_5$ 
 $R_5$ 
 $R_6$ 
 $R_7$ 
 $R_8$ 

上述步驟中的式(I)至式(V)化合物,其中R2、R3、R4、R5、R6具有如前所述之定義;及選自包括 F、C1及 Br之鹵基基團。

上文中所稱之「一價有機官能基」,係指單一鍵結力之有機官能基,例如但不限於經或未經取代之 C1-C20烷基,較佳為 C1-C5烷基上文中所稱之「烷基」,係指直鏈或大學有 1 至 20個碳原子不等之飽和碳氫鏈,例不限於基、乙烷基、丙烷基、丁烷基、丙烷基、壬烷基、

在上述之二胺單體衍生物的合成方法中, 係將具有式(II)之二硝基苯,於鹼及有機溶 在下進行取代與烷化反應,隨後再進行還原 (氫化反應)而製得式(I)之二胺單體衍生物。 入的鹼具有作為催化劑之效果,其可增加合

## 五、發明説明(8)

在上述的還原反應(氫化反應)中,可利用技藝人士所熟知之氫化反應方式進行。例如利用 Pt、Pd、Raney-Ni 等金屬催化劑,在適當壓力及溫度下,以氫氣進行還原反應;或例如利用 SnCl2或Fe等還原劑以濃鹽酸進行還原反應,或利用 LiAlH4 環原劑於非質子溶劑中進行還原反應。

本發明另提供一種液晶定向的配向膜材料,其包括含有本發明式(I)之二胺單體衍生物之聚醯亞胺樹脂,此樹脂可藉由任何此技藝中習知之方法,將習用之四羧酸或其二羧酸酐衍生物,與習用之二胺單體及本發明之式(I)二胺單體衍生物經聚合反應而獲得。此類聚醯亞胺樹脂可被溶解

裝

訂

缐

## 五、發明説明(9)

於有機極性溶劑,如 N-甲基吡咯酮、N,N-二甲基乙醯胺或γ-丁基內酯中,以獲得聚醯亞胺樹脂溶液,其然後被塗覆於具有透明電極之玻璃或塑膠膜透明基板上,接著在 120至 350℃ 溫度下,將溶劑經熱處理加以蒸發,以形成聚醯亞胺樹脂膜,經定向摩擦處理後,獲得液晶配向膜,其可使液晶分子具有穩定高預傾角。

可應用於本發明之習用四羧酸組成份,通常並沒有特別限制,例如芳香族四羧酸,其可選自但不限於 1,2,4,5-苯四羧酸、 3,3',4,4'-二苯基四羧酸、 雙(3,4-二羧基苯基)酸、 9(3,4-二羧基苯基) 中烷、 2,2-雙(3,4-二羧基苯基) 开烷、 1,1,1,3,3,3-六氟-2,2-雙(3,4-二羧基苯基) 丙烷、 1,1,1,3,3,3-六氟-2,2-雙(3,4-二羧基苯基) 丙烷、 9(3,4-二羧基苯基) 一段基苯基) 二甲基矽烷、 9(3,4-二羧基苯基) 二甲基矽烷、 9(3,4-二羧基苯基) 二甲基矽烷、 2,3,4,5 吡啶四羧酸及 2,6-雙(3,4-二羧基苯基) 吡啶,以及包含上述衍生之二酸酐與二羧酸二酶由化耐效 1,3,5-三羧基環戊基酚及 3,4-二羧基-1,2,3,4-四氮-1-萘丁二酸酐,以及包含其衍生之二酸酐與二羧酸二酶由化

裝

訂

## 五、發明説明(10)

合物;脂肪族四羧酸,如丁烷四羧酸,及其二酸 酐 與 二 羧 酸 二 醯 鹵 化 合 物 。 此 等 四 羧 酸 組 成 份 可 被單獨或組合兩種或多種四羧酸之混合物使用。 可應用於本發明之習用二胺組成份,通常使用 合成聚醯胺酸之一級二胺。此類二胺組成份可選 自芳香族二胺,例如包括但不限於二胺二苯基甲 烷、二胺二苯基醚、2,2-二胺苯基丙烷、雙(3,5-二乙基-4-胺基苯基)甲烷、二胺二苯基砜、二胺 基二苯甲酮、二胺基萘、1,4-雙(4-胺基苯氧基) 苯、 1,3-雙 (4-胺 基 苯 氧 基 ) 苯 、 4,4-雙 (4-胺 基 苯 氧基)二苯基砜、2,2-雙(4,4-胺基苯氧基苯基)丙 烷、 2,2-雙(4-胺 基 苯 基) 六 氟 丙 烷 及 2,2-雙(4,4-胺基苯氧基苯基)六氟丙烷;脂肪族環狀二胺 如 雙 (4-胺 基 環 己 基 )甲 烷 、 雙 (4-胺 基 -3-甲 基 環 己基)甲烷;及脂肪族二胺,如丁二胺及己二胺。 上述二胺組成份可單獨使用,或組合兩種或多種 二胺之混合物使用

使用於本發明中之二胺組成份必須包含至少一種選自本發明式(I)之二胺單體衍生物或其混合,其用量比率,以所使用之二胺單體總量計,通常為至少5莫耳%,較佳為至少20莫耳%,更佳為至少50莫耳%。

裝

打

## 五、發明説明(11)

在聚醯亞胺聚合反應方面,產物之聚合度較佳為比黏度 (reduced viscosity) 0.05 至 3.0 dl/g,溶液之比黏度值是在温度 30  $\mathbb{C}$  ,N-甲基吡咯酮濃度為 0.5 g/dl 時所量測出的。

對於四羧酸或其二酸酐衍生物及二胺之反應及聚合方法並無特別之限制,可利用此技藝中所習知之方法進行。一般所使用之方法,係將二胺溶解於有機極性溶劑,如 N-甲基吡咯酮,然为有機極性溶劑,如 N-甲基甲醯胺中,然後将四羧酸或其二酸酐衍生物加入此溶液中進行聚合反應獲得聚醯胺酸溶液。此反應的温度為-5℃至100℃;聚合反應形成聚醯胺酸所需的時間通常介於3分鐘到24小時,較佳的時間介於10分鐘到6小時。

在本發明之配向膜材料中,為了使聚醯胺酸有適當之分子量分布及強度,其四羧酸或其二酸酐衍生物與二胺的莫耳比為 0.8-1.2 之間。當四羧酸或其二酸酐衍生物與二胺的莫耳比越接近 1時,分子量越大且黏度越高。當四羧酸或其二酸酐衍生物與二胺的莫耳比小於 1 時,可加入適量的末端閉合官能基(end cap functional group),彌補差

訂

## 五、發明説明(12)

異的部份,以降低因莫耳比不等於1時所造成的氧化現象。適用的末端閉合官能基係選自酞酸酐、馬來酐、苯胺及環己烷胺等。

另外為了增加本發明聚合反應之聚合度及降低反應時間,可於反應中加入催化劑。適用之催化劑可選自但不限於三乙基胺、二乙基胺、正丁基胺及吡啶等。此等催化劑亦具有調整溶液 pH 值之功能。

聚合反應完成後得到聚醯胺酸,其聚合度為 10至 5,000,較佳的聚合度為 16至 250,重量平均分子量為 5,000至 2,500,000,較適合的重量平均分子量為 8,000至 125,000。

聚合反應形成聚醯胺酸時的固含量,即聚合物相對於溶劑重量百分比應介於 10%至 30%之間。然在應用時,為調節黏度以控制膜厚,應將固含量調降至 4%至 10%之間。

訂

線

為改善聚醯胺酸樹脂配向膜材料對基材之黏著性,可於樹脂中加入微量添加劑,如矽烷偶合劑 (silane coupling agent)。常用的矽烷偶合劑例如但不限於 3-胺丙基三甲氧基矽烷、3-胺丙基三乙氧基矽烷、2-胺丙基三乙氧烷基矽烷,及其混合物。

## 五、發明説明(13)

本發明配向膜材料為了配合加工性,將固含量 以有機溶劑稀釋至重量百分比 4%至 10%間 以調 節黏度,便於後續之配向膜加工製程。其適用之 N-甲基吡咯酮、間-甲酚 有機溶劑係選自 丁內酯、N,N-二甲基乙醯胺及 N,N-二甲基甲醯 ,及其混合物。或者,甚至不具有溶解聚醯胺 樹脂能力之溶劑,只要不造成聚醯胺樹脂於溶液 系統中產生不良溶解度,亦可被加入上述溶劑 此類溶劑例如但不限於乙二醇單乙基 (Ethylene glycol monoethyl ether)、乙二醇單丁基醚 (Ethylene glycol monobuthyl ether)、二乙二醇單丁基醚 (Diethylene glycol monobuthyl ether)、二乙二醇單乙基 醚 (Diethylene glycol monoethyl ether)、丁基卡必醇 (Butyl carbitol)、醋酸乙基卡必醇酯 (Ethyl carbitol acetate)或 乙二醇,或其混合物。此類溶劑的量較佳應該控 制在整體溶劑系統重量之百分之九十以下。

裝

訂

為了將溶液中之聚醯胺酸樹脂轉化為聚醯亞胺樹脂,通常使用之方法為加熱使之脫水閉環成聚醯亞胺樹脂,加熱之溫度可視情況介於自 100℃至 350℃,較適合的環化溫度為 120℃至 320℃之間,環化時間為介於 3 分鐘至 6 小時。

本發明所提供者,係一種可使液晶分子排列成

## 五、發明説明(14)



高預傾角的配向膜材料,其可經由商品化之塗佈機如刮刀塗佈、旋轉塗佈或滾輪塗佈等,將配向膜材料均匀塗佈於基板上。在此方法中,係於玻璃或塑膠板上具有透明電極材料之透明基材上,塗佈厚度為 200至 3000Å之聚醯亞胺樹脂薄膜,然後將聚醯亞胺樹脂薄膜經定向摩擦處理後得到液晶配向膜。

為確定本發明新穎配向膜材料可產生具高預 頃角之配向膜,茲以液晶盒的製作及預傾角的測 試,來檢測本發明配向膜材料之高預傾角特性。 液晶盒的製作係將二片銦錦氧化物 (ITO)玻璃清 洗後,將其表面塗上本發明之配向膜材料,其塗 佈方法可為刮刀塗佈、旋轉塗佈或滾輪塗佈,經 預烤、高温烘烤,形成聚醯亞胺配向膜;經冷卻 以刷毛進行定向摩擦後,將其組裝成液晶盒,灌 入液晶後,利用預傾角測試機 (Tilt Angle Tester, TBA)測試預傾角。

本發明將經由下列實施例進一步加以詳細描述,唯該敘述僅係用以例示說明本發明,而非對本發明範圍作任何限制,任何熟悉此項技藝之人士可輕易達成之修飾及改變均包括於本案說明書揭示內容及所附申請專利範圍之範圍內。

訂

## 五、發明説明(15)

#### 實施例

芳香族二胺化合物的合成

#### 實例 1

1-[4-(2,4-二 胺 基 苯 氧 基 ) 苯 氧 基 ] 辛 烷 (DPP-8)的合成

架上冷凝管之 500毫升雙頸瓶中,加入丁酮(200 **毫升)**,再加入 2,4-二硝基氟苯(18.60克, 0.100莫 耳)、 氫 醌 (hydroquinone)(11.32 克 , 0.100 莫 耳)和 碳 酸 鉀 (15.26 克 , 0.110 莫 耳 ), 於 室 溫 下 攪 拌 2 小 時 後,再加入碳酸鉀(15.26克,0.11莫耳)、辛烷溴 (27.41 克, 0.110 莫耳)和丁酮(20毫升),再於室溫 下攪拌 6 小時後,加入蒸餾水(300毫升),以醋酸 乙酯萃取(300毫升×3), 將收集的有機層以無水硫 酸鈉乾燥,經過濾和濃縮後,利用乙醇進行再結 晶,得到 1-[4-(2,4-二硝基苯氧基)苯氧基]辛烷 (31.08 克 , 0.080 莫 耳 ) , 產 率 為 80% 。 光 譜 資 料 : IR (KBr) 3096, 2938, 2854, 1604, 1526, 1504, 1476, 1348, 1273, 1240, 1188, 1116, 1069, 1001 cm<sup>-1</sup> · <sup>1</sup>H NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 300 MHz) δ 8.88 (d, J=2.8Hz, 1H), 8.43 (dd, J=2.8, J=9.3Hz, 1H), 7.21(d,J=8.6Hz, 2H), 7.10~7.05(m, 3H), 3.98 (t, J=6.4Hz, 2H), 1.73 (quintet, J=6.7 Hz, 2H), 1.4~1.2(m, 10H), 0.87 (t, J=6.2, 3H) • <sup>13</sup>C NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 75 MHz)  $\delta$  157.0, 1 56.1, 146.6, 141.0, 139.0, 129.7, 122.1, 122.0, 118.3, 116.3, 68.1, 31.5, 29.0, 28.9, 28.8, 25.7, 22.3,

裝

## 五、發明説明(16)

14.1 •

將所得的 1-[4-(2,4-二硝基苯氧基)苯氧基]辛烷(31.08克,0.080莫耳)與乙醇(700毫升)和 10% Pd/C(1.50克)置入 2 升反應瓶中,反應於常壓下通入氫氣 4 小時後,經過濾和濃縮得到粗產物。將租產物利用乙醇進行再結晶,得到 1-[4-(2,4-二胺基苯氧基)苯氧基]辛烷(22.33克,0.068莫耳),產率為 85%。光譜資料: IR(KBr)3420,3352,2924,2856,1618,1503,1466,1215,1105,1027 cm<sup>-1</sup>。<sup>1</sup>H NMR (DMSO-d<sub>6</sub>,300 MHz) 8 6.8~6.7 (m,4H),6.46 (d,J=8.3Hz,1H),6.02 (d,J=2.0Hz,1H),5.79 (dd,J=8.5,J=2.2Hz,1H),4.61(s,2H),4.47(s,2H),3.82 (t,J=5 7Hz,2H),1.70~1.50(m,2H),1.40~1.10(m,10H),0.84 (t,J=6 1 Hz,3H)。 13 C NMR (DMSO-d<sub>6</sub>,75 MHz) 8 153.5,152.7,151.3,146.1,140.9,133.4,121.4,116.8,115.3,103.2,101.6,68.0,31.5,29.0,28.9,25.7,22.3,14.1。

## 實例 2

1-[4-(2,4-二 胺 基 苯 氧 基 ) 苯 氧 基 ] 十 二 烷 (DPP-12) 的 合 成

架上冷凝管之 500毫升雙頸瓶中,加入丁酮(200毫升),再加入 2,4-二硝基氟苯(18.61克,0.100莫耳)、氫醌(11.33克,0.100莫耳)和碳酸鉀(15.28克,0.110莫耳),於室溫下攪拌 2 小時後,再加入碳酸鉀(15.27克,0.11莫耳)、十二烷溴(15.26

裝

## 五、發明説明(17)

, 0.110 莫耳)和丁酮(20毫升),再於室溫下攪 克 拌 6 小 時 後 , 加 入 蒸 餾 水 (300 毫 升 ) , 以 醋 酸 乙 酯 萃取(300毫升×3), 將收集的有機層以無水硫酸納 乾燥,經過濾和濃縮,並利用乙醇進行再結晶 1-[4-(2,4-二 硝 基 苯 氧 基 ) 苯 氧 基 ] 十 二 烷 (35.58 克 , 0.080 莫 耳 ) , 產 率 為 80% 。 光 譜 資 料 : IR (KBr) 3121, 3088, 2918, 2853, 1611, 1530, 1470, 1350, 1287, 1159, 1097, 1075 cm<sup>-1</sup>  $\circ$  <sup>1</sup>H NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 300 MHz)  $\delta$  8.84 (d, J=2.5Hz, 1H), 8.40 (dd, J=2.5, J=9.3 Hz, 1H), 7.17(d, J=8.9Hz, 2H), 7.03 (t, J=9.9Hz, 3H), 3.94 (t, J=6.4Hz, 2H), 1.70 (quintet, J=6.8 Hz, 2H), 1.4~1.2(m, 18H), 0.83 (t, J=6.0, 3H) • <sup>13</sup>C NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 75 MHz) δ 157.0, 156.1, 146.5, 141.0, 139.0, 129.6, 121.9, 118.3, 116.2, 68.2, 68.1, 31.5, 29.2, 29.0, 28.9, 25.7, 22.3, 14.0 • 將 所 得 的 1-[4-(2,4-)] 硝 基 苯 氧 基 ] 苯 氧 基 ] 十 二烷(35.58克,0.080莫耳)與乙醇(700毫升)和 10% Pd/C (1.78 克) 置入 2 升反應瓶中,反應於常壓下 通入氫氣4小時後,經過濾和濃縮得到粗產物。 將 粗 產 物 利 用 乙 醇 進 行 再 結 晶 , 得 到 1-[4-(2,4-二胺基苯氧基)苯氧基]十二烷(26.15克,0.068莫 耳),產率為 85%。光譜資料: IR(KBr)3412,3333,2923,2850, 1614, 1515, 1462, 1366, 1219, 1084 cm<sup>-1</sup> • <sup>1</sup>H NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 300 MHz) δ 6 .8~6.7 (m, 4H), 6.45(d, J=8.3, 1H), 6.02(d, J=2.2Hz, 1H), 5.79 (dd, J=8.4, J=2.4Hz, 1H), 4.61(s, 2H), 4.47(s, 2H), 3.81(t, J=6.3Hz, 2H), 1.75~1.55(m, 2H),

裝

## 五、發明説明(18)

1.40~1.10(m, 18H), 0.82 (t, J=6.3Hz, 3H) • <sup>13</sup>C NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, 75 MHz) δ 153.5, 152.7, 146.1, 140.9, 133.4 , 121.4, 116.8, 115.3, 103.2, 101.5, 68.0, 31.5, 29.2, 29.0, 28.9, 25.7, 22.3, 14.1 •

# 聚醯亞胺之合成與配向膜之製備實例 3

19.5 克 (0.0475 莫 耳)2,2-雙 [4-(4-胺 苯 氧 基)苯 基] 丙烷 (本文以下簡稱為 BAPP)、0.82 克 (0.0025 莫 耳)1-[4-(2,4-二胺基苯氧基)苯氧基]辛烷(本文 以下簡稱為 DPP-8)與 10.9 克 (0.05 莫耳)1,2,4,5-苯二酸酐(本文以下簡稱為 PMDA),在 125 克 N-甲基-2-吡咯酮 (本文以下簡化參照為 NMP)中於 室温下反應 5 小時後,再加入 468克 NMP將其稀 ,獲得聚醯胺酸溶液,其比黏度為 1.10 dl/g。 此溶液在 3500 rpm下旋轉塗佈於具有透明電極之 玻璃基材上,250℃下加温處理 60分鐘,形成聚 醯 亞 胺 樹 脂 膜 , 經 冷 卻 以 刷 毛 進 行 定 向 摩 擦 後 , 50微米之間隔劑,將其組裝成相互平行之 方向液晶盒,灌入液晶(型號: ZLI-2293,由 公司製造)後,此元件在正交尼可耳凌晶(crossed nicols) 間旋轉, 亮光及暗光可令人滿意的清析辨 認 , 利 用 預 傾 角 量 測 機 (Tilt Angle Tester, TBA)得 到 預傾角數值為 3.6。

裝

## 五、發明説明(19)

#### 實例 4

18.5克(0.045莫耳)BAPP、1.64克(0.005莫耳)DPP-8 與 10.9克(0.05莫耳)PMDA,在 124克 NMP中於室溫下反應 30小時後,再加入 466克 NMP將其稀釋後,獲得聚醯胺酸溶液,其比黏度為 1.00 dl/g。此溶液在 3500 rpm下旋轉塗佈於具有透明電極之玻璃基材上,250℃下加温處理 60分鐘,形成聚醯亞胺樹脂膜,經冷卻以刷毛進行定向摩擦後,利用 50微米之間隔劑,將其組裝成相互平行之方向液晶盒,灌入液晶(型號:ZLI-2293,由 Merck公司製造)後,此元件在正交尼可耳凌晶間旋轉,亮光及暗光可令人满意的清析辨認,利用預傾角量測機得到預傾角数值為 4.6。

## 實例 5

4.3 克(0.04 莫耳)BAPP、3.3 克(0.01 莫耳)DPP-8 與 10.9 克(0.05 莫耳)PMDA,在 74克 NMP中於室溫 下反應 25 小時後,再加入 278克 NMP將其稀釋後, 獲得聚醯胺酸溶液,其比黏度為 0.90 dl/g。此溶 液在 3500 rpm下旋轉塗佈於具有透明電極之玻璃 基材上,250℃下加溫處理 60 分鐘,形成聚醯亞 胺樹脂膜,經冷卻以刷毛進行定向摩擦後,利用 50 微米之間隔劑,將其組裝成相互平行之方向 裝

訂

## 五、發明説明(20)

液晶盒,灌入液晶(型號: ZLI-2293,由 Merck公司製造)後,此元件在正交尼可耳凌晶間旋轉,亮光及暗光可令人滿意的清析辨認,利用預傾角量測機得到預傾角數值為 6.8。

#### 實例 6

18.47 克 (0.045 莫 耳 )BAPP、 1.64 克 (0.005 莫 耳 )DPP-8、 5.4 克 (0.025 莫 耳 )PMDA及 7.4 克 (0.025 莫 耳 )BPDA(3, 3', 4, 4'-二苯基二酸酐), 在 132克 NMP中於室溫下反應 20小時後,再加入 493克 NMP將其稀釋後,獲得聚醯胺酸溶液,其比黏度為 1.05 dl/g。此溶液在 3500 rpm下旋轉塗佈於具有透明電極之玻璃基材上, 250℃下加溫處理 60分鐘,形成聚醯亞胺樹脂膜,經冷卻以刷毛進行定向摩擦後,利用 50 微米之間隔劑,將其組裝成相互平行之方向液晶盒,灌入液晶(型號: ZLI-2293,由 Merck公司製造)後,此元件在正交尼可耳凌晶間旋轉,亮光及暗光可令人满意的清析辨認,利用預傾角量測機得到預傾角數值為10.0。

#### 實例 7

19.5 克 (0.0475 莫 耳 )BAPP、 0.96 克 (0.0025 莫 耳 )1-[4-(2,4-二 胺 基 苯 氧 基 ) 苯 氧 基 ] 十 二 烷 (本

٠.,

裝

訂

## 五、發明説明(21)

文以下簡稱為 DPP-12)與 10.9 克 (0.05 莫耳) PMDA,在 125 克 NMP中於室溫下反應 25 小時後,再加入 471 克 NMP將其稀釋後,獲得聚醯胺酸溶液,其比黏度為 1.10 dl/g。此溶液在 3500 rpm下旋轉塗佈於具有透明電極之玻璃基材上,250℃下加温處理 60分鐘,形成聚醯亞胺樹脂膜,經冷卻以刷毛進行定向摩擦後,利用 50 微米之間隔劑,將其組裝成相互平行之方向液晶盒,灌入液晶(型號: ZLI-2293,由 Merck公司製造)後,此元件在正交尼可耳凌晶間旋轉,亮光及暗光可令人滿意的清析辨認,利用預傾角量測機得到預傾角數值為 4.3。實例 8

18.5克(0.045莫耳)BAPP、1.92克(0.005莫耳)DPP-12 與 10.9克(0.05莫耳)PMDA,在 125克 NMP中於室 溫下反應 25小時後,再加入 470克 NMP將其稀釋 後,獲得聚醯胺酸溶液,其比黏度為 0.90 dl/g。 此溶液在 3500 rpm下旋轉塗佈於具有透明電極之 玻璃基材上,250℃下加溫處理 60分鐘,形成聚 醯亞胺樹脂膜,經冷卻以刷毛進行定向摩擦後, 利用 50微米之間隔劑,將其組裝成相互平行之 方向液晶盒,灌入液晶(型號:ZLI-2293,由 Merck 公司製造)後,此元件在正交尼可耳凌晶間旋 裝

訂

## 五、發明説明(22)

轉,亮光及暗光可令人满意的清析辨認,利用預傾角量測機得到預傾角數值為 5.6。

#### 實例 9

12.3 克 (0.03 莫耳)BAPP、7.69 克 (0.02 莫耳)DPP-12 與 10.9 克 (0.05 莫耳)PMDA,在 124克 NMP中於室溫下反應 25小時後,再加入 463克 NMP將其稀釋後,獲得聚醯胺酸溶液,其比黏度為 0.60 dl/g。此溶液在 3500 rpm下旋轉塗佈於具有透明電極之玻璃基材上, 250℃下加温處理 60 分鐘,形成聚醯亞胺樹脂膜,經冷卻以刷毛進行定向摩擦後,利用 50 微米之間隔劑,將其組裝成相互平行之方向液晶盒,灌入液晶(型號:ZLI-2293,由 Merck公司製造)後,此元件在正交尼可耳凌晶間旋轉,亮光及暗光可令人满意的清析辨認,利用預傾角量測機得到預傾角数值為 15.0。

#### 比較例 1

20.5克(0.05莫耳)BAPP與 10.9克(0.05莫耳)PMDA在 126克 NMP中於室溫下反應 15小時後,再加入 470克 NMP將其稀釋後,獲得聚醯胺酸溶液,其比黏度為 1.22 dl/g。此溶液在 3500 rpm下旋轉塗佈於具有透明電極之玻璃基材上,250℃下加溫處理 60分鐘,形成聚醯亞胺樹脂膜,經冷卻以刷毛進

裝

## 五、發明説明(23)

行定向摩擦後,利用 50 微米之間隔劑,將其組裝成相互平行之方向液晶盒,灌入液晶(型號:ZLI-2293,由 Merck公司製造)後,此元件利用預傾角量測機得到預傾角數值為 2.6。比較例 2

20.5 克 (0.05 莫 耳) BAPP、5.4 克 (0.025 莫 耳) PMDA和7.4 克 (0.025 莫 耳) BPDA,在 133 克 NMP中於室溫下反應 20 小時後,再加入 500 克 NMP將其稀釋後,獲得聚合醯胺酸溶液,其比黏度為 1.15 dl/g。此溶液在 3500 rpm下旋轉塗佈於具有透明電極之玻璃基材上,250℃下加溫處理 60 分鐘,形成聚醯亞胺樹脂膜,經冷卻以刷毛進行定向摩擦後,利用 50 微米之間隔劑,將其組裝成相互平行之方向液晶盒,灌入液晶(型號:ZLI-2293,由 Merck公司製造)後,此元件利用預傾角量測機得到預傾角數值為 3.0。

兹將實例 3 至 9 及比較例 1 至 2 之結果進一步說明如表一中。

# 五、發明説明(24)

表一

R .											
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	二胺類化合物(莫耳%)		二酸酐類(莫耳%)		四人山	預傾角					
實例編號	2 1 2 2	777	DDD 10	D) (D)	DDD 4	配向性	月7月月				
	BAPP	DPP-8	DPP-12	PMDA	BPDA						
實例3	95	5		100		佳	3.6				
實例 4	90	10		100		佳	4.6				
實例 5	80	20		100		佳	6.8				
實例 6	- 90	10		50	50	佳	10.0				
實例 7	95		5	100		佳	4.3				
實例 8	90		10	100		佳	5.6				
實例 9	60		40	100		佳	15.0				
比較例1	100			100		可	2.6				
比較例2	100			50	50	ग	3.0				

由上述結果可知,在配向層材料中添加至少 5% 之本發明芳香族二胺單體衍生物,可獲得良好的 配向性及提高預傾角之功效。

## 六、申請專利範圍

1. 一種芳香族二胺衍生物,其具有如式(I)之結構:

$$R_1$$
  $NH_2$  式  $(I)$  式  $R_2$   $R_6$   $R_3$   $R_5$   $OR_4$ 

其中,

 $R_1$ 、  $R_2$ 、  $R_3$ 、  $R_5$ 、  $R_6$ 各獨立為氫或一價有機官能基;及

 $R_4$  為  $C_4$ -  $C_{20}$  烷 基 、  $CO_2R_7$  、  $CONR_7$  或  $(CH_2)_n$   $CF_3$  , 其 中 n 為 1-5 之 整 數 , 且  $R_7$  為  $C_4$ -  $C_{20}$  烷 基 。

- 2. 根據申請專利範圍第 1 項之芳香族二胺衍生物,其中 R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>5</sub>及 R<sub>6</sub>各獨立為氫或 C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>烷基, R<sub>4</sub>為 C<sub>4</sub>-C<sub>20</sub>烷基及胺基基團之位置在所在苯環上之 2-位及 4-位。
- 3. 根據申請專利範圍第 1 項之芳香族二胺衍生物,其係為 1-[4-(2,4-二胺基苯氧基)苯氧基]辛烷。
- 4. 根據申請專利範圍第 1 項之芳香族二胺衍生物,其係為 1-[4-(2,4-二胺基苯氧基)苯氧基] 十二烷。

裝.....

- 5. 一種製備如申請專利範圍第 1 項之式(I)化合物之方法,其包括下列步驟:
  - (a)於鹼及有機溶劑存在下,將式(II)之二硝基 苯化物

與式(III)之氫醌化合物反應,

OH
$$R_{2}$$

$$R_{3}$$

$$R_{5}$$

$$OH$$

$$(III)$$

得到式(IV)之化合物;

$$\begin{array}{c|c}
O_2N & NO_2 \\
R_1 & O \\
R_2 & R_6 & \not\subset (IV)
\end{array}$$
OH

(b)將式(IV)化合物與鹵化物 R<sub>4</sub>X,於鹼及有機溶液存在下進行烷基化反應,得到式(V)化合物,及

## 六、申請專利範圍

$$O_2N$$
  $NO_2$   $R_1$   $O$  式  $(V)$   $R_2$   $R_5$   $OR_4$ 

(c) 將式(V) 化合物進行氫化反應,得到式(I) 化合物,

$$R_1$$
  $NH_2$   $R_2$   $R_6$   $R_5$   $OR_4$ 

装.....

訂.....

其中 R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>4</sub>、R<sub>5</sub>及 R<sub>6</sub>具有如申請專利範圍第 1 項所述之定義;及 X 為選自包括 F、C1及 Br之鹵基基團。

- 6. 根據申請專利範圍第 5 項之方法,其中鹼係選自包括 IA及 IIA族金屬之碳酸鹽、三甲基胺、三乙基胺及二異丙基乙基胺。
- 7. 根據申請專利範圍第 5 項之方法,其中有機溶劑係選自包括丙酮、丁酮、N-甲基吡咯酮、N,N-二甲基乙醯胺及 N,N-二甲基甲醯胺。
- 8. 根據申請專利範圍第 5 項之方法,其中鹵化物係選自包括 C4-C20烷基之氟化物、氯化物及溴

## 六、申請專利範圍

化物。

- 9. 一種用於液晶顯示器元件中作為配向膜材料之聚醯亞胺樹脂,該聚醯亞胺樹脂係藉由四羧酸或其二酸酐衍生物與二胺經聚合反應而獲得,其中該二胺包括至少5莫耳%之選自根據申請專利範圍第1項之式(I)之二胺衍生物。
- 10.根據申請專利範圍第 9 項之聚醯亞胺樹脂,其中該二胺包括至少 20 莫耳%之根據申請專利範圍第 1 項之式(I)二胺衍生物。
- 11. 根據申請專利範圍第 9 項之聚醯亞胺樹脂,其中該二胺包括 1-[4-(2,4-二胺基苯氧基)苯氧基]辛烷。
- 12. 根據申請專利範圍第 9 項之聚醯亞胺樹脂,其中該二胺包括 1-[4-(2,4-二胺基苯氧基)苯氧基]十二烷。